

# Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Oprávněný

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

8/10/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

2117

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/10/2018

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0536/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Estónsko Francúzsko Nemecko Maďarsko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Holandsko Poľsko Rumunsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.